PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-111763

(43) Date of publication of application: 28.04.1989

(51)Int.CI.

CO4B 35/00 // A61L 27/00

(21)Application number: 62-269392

(71)Applicant: JGC CORP

(22)Date of filing:

27.10.1987

(72)Inventor: SUZUKI OSAMU

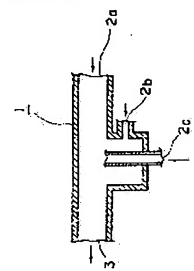
SUMIYA KIYOTAKA HARADA YOSHIJI

(54) CALCIUM PHOSPHATE COMPOUND SINTERED COMPACT AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce calcium phosphate compd. sintered compact having high strength and toughness, by mixing and reacting one kind of compd. among Ti compd., Zr compd. and Al compd., a soln. of calcium salt and a soln. of phosphate, by provisionally calcining, by forming and by calcining.

CONSTITUTION: One kind of the material selected among Ti compd. (TiO2, etc.), Ti compd. and Zr compd. (ZrO2, etc.), Al compd. (Al2O3, etc.), Al compd. and Zr compd., Ti compd. and Al compd., and Ti compd., Al compd. and Zr compd. is introduced through an inflow port 2c of a soln. mixer 1. An alkali soln. (aq. ammonia, etc.) is introduced through an inflow port 2a, and the soln. of calcium salt (calcium nitrate, etc.) and the phosphate (ammonium primary phosphate, etc.) are introduced through an inflow port 2b. They are mixed and reacted to produce hydroxyapatite powder uniformly dispersed with particulate Ti compd., etc., continuously taken out through an outflow port 3, provisionally calcined, formed and calcined. Thereby, the sintered compact useful for organism material such as artificial bone, artificial tooth material is obtd.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A) 平1-111763

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)4月28日

C 04 B 35/00 // A 61 L 27/00

S-7412-4G 6779-4C

審査請求 未請求 発明の数 3 (全13頁)

図発明の名称

顖

リン酸カルシウム系化合物焼結体およびその製造方法

②特 願 昭62-269392

降

20出 願 昭62(1987)10月27日

砂発 明 者 鈴 木

治 宮城県仙台市旭ケ丘2丁目49-28

 宮城県黒川郡富谷町富ケ丘3丁目6-24

砂発明者 原田 芳次

宮城県黒川郡富谷町東向陽台2-18-11東京都千代田区大手町2丁目2番1号

砂代 理 人 弁理士 伊東 辰雄 外1名

揮 株 式 会 社

明 ロ 田 日

1. 発明の名称

①出

リン酸カルシウム系化合物焼精体およびその 製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ヒドロキシアパタイトと下記
 - a) A 1 2 0 3 .
 - b)TiOz & ZrOz 、
 - c) A. f 2 O , & Z r O 2 ,
 - d) TIO2 EA12O,
 - e) Ti O 2 & A 1 2 O , & Z r O 2 ,
- から選択される酸化物とからなるリン酸カルシウム系化合物焼結体。
- 2. 複数の流入口と一の流出口とを備えた溶液 混合器に、前記複数の流入口から、
 - a) チタン化合物、
 - b) チタン化合物とジルコニウム化合物、
 - c)アルミニウム化合物、
 - d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
 - e) チタン化合物とアルミニウム化合物、

()チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアパタイトスラリーまたはヒドロキシアパタイト原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液とを導入してこれらを混合、反応させ、得られた沈霰物を前記流出口より連続的に導出し、得られた粉末を仮焼、成形、焼成することを特徴とするリン酸カルシウム系化合物焼結体の製造方法。

3. a) チタン化合物、

- b)チタン化合物とジルコニウム化合物、
- c)アルミニウム化合物、
- d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
- c)チタン化合物とアルミニウム化合物、
- 「)チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアパタイトスラリーまたはヒドロキシアパタイトの原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液を、反応槽に導入してこれらを撹拌混合し、

得られた粉末を仮焼、成形、焼成することを特徴とするリン酸カルシウム系化合物焼結体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はリン酸カルシウム系化合物焼結体およびその製造方法に関し、詳しくは、ヒドロキシアパタイトに酸化チタンや酸化アルミニウム等を含有させた高強度かつ高靭性の高強度リン酸カルシウム系化合物焼結体およびその好適な製造方法に関する。

[従来技術およびその問題点]

Caio(POi)。(OH)』の組成を有する ヒドロキシアパタイトは、 存推動物の骨や歯のミ ネラルの主成分であるため生体内に埋入された場 合、 骨と直接結合するなど極めて優れた生体親和 性を有する材料として知られており、 その焼結体 は現在整形外科および歯科の分野におけるインプ ラント材料として注目されている。 しかし、従来 の方法で得られたヒドロキシアパタイトを分解さ

とも提案されているが、ホットプレスを用いているため実用性に欠け、しかも弾性率が生体骨より 大きすぎるという問題がある。

さらに、特願昭 62-179152号および特願昭 62-179153号においては、ジルコニウム分散ヒドロキシアパタイト焼結体の原料であるジルコニウム化合物を分散したヒドロキシアパタイト粉末を分散法や共沈法を用いて製造する方法を開示するが、曲げ強度において米だ満足できるものではない。

本発明は、上述した従来技術の問題点に鑑みてなされたもので、高強度かつ高初性のリン酸カルシウム系化合物焼結体およびその製造方法を提供することを目的とする。

[問題点を解決する手段]

本発明の上記目的は、ヒドロキシアパタイトに 酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化アルミニウ ム等の酸化物を分散させることによって達成され る。

すなわち、本発明の高強度リン酸カルシウム系 化合物焼粒体とは、ヒドロキシアパタイトと下記 せずに高温で焼詰させたものは、骨との観和性には極めて優れているが、力学的性質に難点がある。 すなわち、引張り強度、曲げ強度や破場靭性が小 さく、人工骨材料としては実用化されるに至って いない。

このような問題を解決する方法として、リン酸カルシウムにチタン化合物を含有させた特別昭 62-132756 号公報に記載のセラミック材が提案されている。しかし、このセラミック材においては曲げ強度がヒドロキシアパタイトの 2倍程度しか向上しておらず、また破壊初性については明らかでない。

また、特願的 61-152819号は、ヒドロキシアパタイトにジルコニアを分散させたセラミック焼結体を開示している。しかし、このセラミック焼結体は、破場初性は向上するが、ジルコニアの添加により曲げ強度が低下する傾向がある。しから、この焼結体は高圧で焼結しなければ高強度の焼結体は得られない。このジルコニアを添加したセラック焼結体をホットプレスを用いて製造するこ

- a) A 1 2 0 , ,
- b) Ti O 2 & Zr O 2 、
- c) A 1 2 0 , & Zr O 2 ,
- d) T 1 O 2 & A 1 2 O 3 ,
- e) T 1 O 2 & A 1 2 O , & Z r O 2 ,

から選択される酸化物とからなるものである。

この焼結体中の上記a)~e)から選択される酸化物の含有量は、 0.5~50容量%、好ましくは 5~50容量%、好ましくは 5~50容量%である。酸化物の含有量が 0.5容量%未満では焼結体に与える上記酸化物の含有効果ははさく、また50容量%を越える含有量では、高強しての生体材料としての生体が即は、酸化チタン、酸化チタン、酸化チタン、酸化テクン、酸化テクン、酸化テクン、酸化チクン、酸化テクン、酸化テクン、酸化テクン、酸化方面 とか出る とが出ました上記範囲とすることが出ました。

次に本発明のリン酸カルシウム焼結体の好ましい製造方法について説明する。

本発明における焼結体は、1)ヒドロキシアパタイトスラリーまたはヒドロキシアパタイトの原料

であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液、2) チタン、アルミニウム、ジルコニウムの各化合物、 3)アルカリ溶液を原料として製造される。

ここに用いられるカルシウム塩としては、硝酸カルシウム、塩化カルシウム、ギ酸カルシウム、酢酸カルシウム等の塩が挙げられる。カルシウム塩の中に一部、他の金属塩(Pb、Ba、Sr、Cd、Zn、Ni、Mg、Na、K、Alの塩)を混合することにより、種々の性状の反応生成物を得ることもできる。

また、リン酸塩としては、第一リン酸アンモニウム、第二リン酸アンモニウム、第三リン酸アンモニウム、第三リン酸アンモニウム等が挙げられる。

アルカリ溶液としては、カルシウム塩またはリン酸塩の種類によって適宜選択されるが、アンモニア水、重炭酸アンモニウム溶液、炭酸ナトリウム溶液またはこれらの混合溶液等が適宜用いられる。

チタン、アルミニウム、ジルコニウムの各化合 物 (以下、チタン化合物等と総称する) としては、

本発明の焼結休は、これらの原料を用いて、砂化チタン等の酸化物が分散されたリン酸カルシウム系化合物粉末を得、これを仮焼、成形、焼結することによって得られるが、このリン酸カルシウム系化合物粉末の好ましい製造方法である『法(共沈法)および『法(分散法)の詳細については、特願昭 62-179152号および特願昭 62-179153

号に記載されているが、以下、簡単に説明する。 (I 法)

この製造方法は、複数の流入口と一の流出口と を備えた溶液混合器に、前記複数の流入口から、 . a)チタン化合物、

- b)チタン化合物とジルコニウム化合物、
- c)アルミニウム化合物、
- d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
- e)チタン化合物とアルミニウム化合物、
- f) チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアパタイトスラリーまたはヒドロキシアパタイト原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液とを導入してこれらを混合、反応させ、得られた沈澱物を前記流出口より連続的に導出して粉末を得るものである。

すなわち、1法は、ヒドロキシアパタイトの原料であるカルシウム塩溶液、リン酸塩溶液およびアルカリ溶液と、これに加えて、上記a)~1)から

選択される酸化物またはこの酸化物額となるチタン塩等の塩もしくはチタン水和物等の水和物であるチタン化合物等を所定の溶液混合器に同時に導入し、これらを混合し、反応させることにより、微粒子状のチタン化合物等を均一に分散させたヒドロキシアパタイト系粉末を効率良く得るものである。

また別の想様としては、ヒドロキシアパタイト
粉末を水に分散させたヒドロキシアパタイトスラリーと、アルカリ溶液とチタン化合物等を所定の
溶液混合器に同時に導入し、これらを混合すると
アルカリの存在によって、微粒子状のチタン化合物等を均一に分散させたヒドロキシアパタイト粉
木が得られる。この場合は、チタン化合物等も水に分散させてスラリーとして導入することもできる。

次に、この1法を図面を参照して説明する。

第1図は、本苑明におけるリン酸カルシウム系 化合物粉末の製造法の一実施例を示す概略図であ り、1は溶液混合器、2a~2c はそれぞれ流入 口、3は流出口を示す。

第1 図において、アルカリ溶液は溶液混合器 1 の流入口 2 a より導入され、リン酸塩溶液は流入口 2 b から、チタン化合物等とカルシウム塩との混合溶液は流入口 2 c から、それぞれ同時に導入され、これらが同時に効率良く反応するように調整される。

この溶液混合器1は、複数の流入口2と 1つの流出口3とを有するが、その形状は、特に限定されず、アルカリ溶液、カルシウム塩溶液、リン酸塩溶液、チタン化合物等の添加順序、稀釈率、流速等を考慮して任意の形状のものが採用される。

なお、溶液混合器1のアルカリ溶液やカルシウム塩溶液等の原料が合流する場所に、バッフル板、グラスフィルタ、スリット等を設けて乱流を生じさせれば、アルカリ溶液やカルシウム塩溶液等の原料の混合を効率良く行なうことができ、溶液混合器1の形状をコンパクトなものにすることができる。

I 法においては、上述したような溶液混合器を

であるカルシウム塩溶液、リン酸塩溶液およびアルカリ溶液と、これに加えて、上記したチタン化合物、アルミニウム化合物、ジルコニウム化合物を所定の反応槽に同時に導入し、これらを混合し、反応させることにより、 微粒子状のチタン化合物等を均一に分散させたヒドロキシアバタイト粉末を効率良く得るものである。

また、他の態様としては、ヒドロキシアパタイト切束を水に分散させたヒドロキシアパタイトスラリーと、アルカリ溶液とチタン化合物等をあたの反応格に同時に導入し、これらを混合すると、アルカリの存在によって、微粒子状のチタン化合物等を均一に分散させたヒドロキシアパタイト粉体が得られる。この場合は、チタン化合物等も水に分散させてスラリーとして導入することもできる。

さらに、この日法を詳細に説明すると、例えば 反応格に二重管と単管を設け、アルカリ溶液は単 管である流人口2aより反応槽に導入され、リン 酸塩溶液は二重管の外管である流入口2bから、 用い、しかもアルカリ溶液、カルシウム塩、リン酸塩またはチタン化合物等の溶液の稀积率、適度、流速等を調整し、その設定条件を維持することによって、生産規模の大小に拘わらず、所望の組成の沈澱物(チタン化合物等とヒドロキシアバタイトとの共沈物または混合物)を得ることができる。

(1 法)

この製造方法は、a)チタン化合物、

- b) チタン化合物とジルコニウム化合物、
- c)アルミニウム化合物、
- d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
- e)チタン化合物とアルミニウム化合物、
- 「)チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコ ・ ニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアパタイトスラリーまたはヒドロキシアパタイトの原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液を、反応情に導入してこれらを提枠混合するものである。

すなわちⅡ法は、ヒドロキシアパタイトの原料

チタン化合物等とカルシウム塩との混合溶液は二重管の内管である流入口2cから、それぞれ同時に反応槽に導入され、これらが撹拌機等によって 撹拌され、同時に効率良く反応するように調整される。

これら I 法および I 法においては、 C a / P = 1.67の組成のもののみならず、 カルシウム塩の濃度あるいはその送液速度またはリン酸塩の濃度あるいはその送液速を変えた後、 アルカリ溶液の濃度あるいは流速を調整することで、 C a / P 比を目的に応じて 1.5~1.95の範囲で任意かつ容易に変えることが可能である。

上記のようにして得られたチタン化合物等とヒドロキシアパタイトとの共沈物または混合物は、必要に応じて洗浄され、乾燥されチタン化合物等が分散したリン酸カルシウム系化合物粉末が得られる。

さらに、このリン酸カルシウム系化合物粉末は、 公知の条件で、通常の方法によって、 仮焼、 成形、 焼結することにより、 高強度かつ高初性のリン酸 カルシウム系化合物焼結体となる。ここにおいて、リン酸カルシウム系化合物粉末を処理する場合においては、仮境および焼成を極めて緩やかな条件で行なっても高強度で高靭性の製品が得られるという利点がある。例えば、仮焼は、 200~ 900℃という比較的低い温度から実施でき、焼成は通常、圧力50~ 400㎏/は、温度 500~1500℃で行なうが、温度を1000℃以上に設定すれば常圧で焼成することもできる。もちろんホットプレス、HIP 等によって焼成すれば、より低温で高強度、高靭性のヒドロキシアパタイト旋結体が得られる。

このようにして得られる本発明のリン酸カルシウム系化合物焼結体は、生体用材料等として均質な性状が要求される用途に対して好適であり、具体的には、歯科用人工歯根、人工顎骨、整形外科用人工骨、球状微粒子体状の吸着剂等として好適に利用される。

[実施例]

以下、実施例等に基づき本発明を具体的に説明する。

と焼成温度の曲げ強度 (σ s) と破壊靭性 (K ι c) に与える影響をそれぞれ第2~3 表に示した。

実施例 1 a ~ 1 g の結果から明らかなように、 T I O 2 の添加量が増えるほど、また焼成温度が 高くなるほど焼結体のσ a と K 1 c は高くなり、 T I O 2 を 50 vo f % 添加し、1400℃で焼成したと きに最も高い値を示した。

なお、TiOz 粉末のみならず、TiOz ゾルで同様に試験を行なったが、TiOz 粉末で試験を行なったのとほぼ同様の結果が得られた。

Ⅱ法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化ジルコニウム級として硝酸ジルコニルを用い、硝酸カルシウム溶液に混合して用いた。
それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を
段、σ a と K i c を 初定した。

この原の配合量を第4表に、 T i O 2 - Z r O 2 の添加量と焼成温度の σ a と K i c に 与える影響をそれぞれ第5~6表に示した。

<u> 実施例3a~31</u>

实施例 la ~ lg

□法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。すなわち、市販のTIO: 粉末を反応槽であるピーカー中で水に分散させ、上述した単管の2aからアンモニア水、二重管の外管である2bからリン酸塩とアンモニア水の混合溶液、二重管の内管である2cからカルシウム塩溶液を同時に注加させ、ヒドロキシアパタイト(以下、HApという)-TIO: 混合スラリーを得た。

得られたスラリーを30分間投持(熟成)、選過した後、数回洗がし、乾燥、粉砕、整粒し、続いて 900℃、 1時間仮境を行なった。次に、予解成形、ラバープレス (2ton / cd) した後、1250~1450℃の範囲で 1時間保持して焼成し、焼結体を得た。

この焼粘体から曲げ試験片を調製し、曲げ試験 (スパン 30 mm、クロスヘッドスピード 0.5 mm / min) により曲げ強度 (σ n) と微小圧子圧入破壊 (IM) 法により破壊靭性 (K ιc) を測定した。この際の配合量を第1表に、T i O 2 の添加量

□ 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化ジルコニウム級として市販の高純度 ZrO₂を用い、TIO₂を分散してある反応槽 に分散した。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 得、σBとKicを測定した。

この際の配合量を第7表に、TiΟ₂ - Zァ Ο₂の添加量と焼成温度のσ。とΚιcに与える影響をそれぞれ第8~9数に示した。

実施例2a~2g および実施例3a~3 f の結果から明らかなように、 Z r O z を添加することによって焼結体の高靭化が達成できる。

火 施 例 4 a ~ 4 h

1 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム源として硝酸アルミニウムを用い、硝酸カルシウム溶液に混合して用いた。

粉末を得た後は、実施例1の方法に準じて焼結 体を得、σ m と K icを 部定した。

この際の配合量を第10表に、A 』 2 O 3 の添加

量と焼成型度のσ a と K ι c に与える影響をそれぞれが11~12表に示した。

実施例4a~4hの結果から、 I 法で共沈により A J z O ,を添加すると焼成温度が低いところで高強度化できる。

実 施 例 5 a ~ 5 g

□ 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム源として市販の高純度 A J 2 O 3 を用い、反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を得、σ m と K icを測定した。

この際の配合量を第13表に、A 1 2 0 9 の添加量と焼成温度のσ B と K 1 cに与える影響をそれぞれ第14~15表に示した。

灾施例 6 a ~ 6 f

1 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム酸として磷酸アルミニウムを用い、酸化ジルコニウム酸として磷酸ジルコニルを用い、これらを磷酸カルシウム溶液に混合して用いた。

粉を用い、これらを反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 得、σ。とKicを測定した。

<u> 実施例9a~9f</u>

□法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム級として硝酸アルミニウムを用い、硝酸カルシウム溶液に混合しておいた。また酸化チタン級としてTi O2 を用いた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 得、σ a と K i c を 制定した。

この際の配合量を第25表に、TIO2 - A 12

粉末を得た後は、実施例1の方法に準じて境結体を得、σ s と K i cを 副定した。

この原の配合量を第16表に、A 1 2 O , — Z r O 2 の添加量と焼成温度のσ a と K 1cに与える影響をそれぞれ第17~18表に示した。

実施例7a ~7 f

Ⅱ 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム級として硝酸アルミニウムを用い、硝酸カルシウム溶液に混合しておき、また酸化ジルコニウム 顔として市販の 2 r O 2 份を用い、これを反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に換じて焼結体を得、σ n と K 1cを測定した。

この原の配合量を第19表に、A J 2 O , - 2 r O 2 の添加量と焼成温度のσ B と K i c に与える影響をそれぞれ第20~21表に示した。

火施例8a~81

□ 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム 顔として市販の A ℓ 2 O 3 、酸化ジルコニウム 顔として市販の Z r O 2

Ο,の添加量と焼成温度のσεとΚιcに与える影響をそれぞれ第26~27表に示した。

夹施例10a ~ 10f

□ 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム顔として市販の A 』 2 O 、、酸化チタン顔として市販の T i O 2 をそれぞれ用い、これらを反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に増じて焼結体を得、σaとKicを測定した。

この既の配合量を第28表に、 T 1 O 2 - A 1 2 O 3 の添加量と焼成温度の σ 8 と K 1 c に与える影響をそれぞれ第29~30表に示した。

実施例9a~9 『および実施例10a~10』の結 火から明らかなように、TiOzとA 』2 〇 ,の 複合添加により、旋結休の高強度化が可能となる。 また Z r O z を添加することによって、高初化が 可能である。さらに、実施例9a~9 『のように、 硝酸アルミニウムを用いることによって、低温焼 成で高強度の焼結体を得ることができる。

比較例1a~1f

ヒドロキシアバタイト単独で実施例1と同様に 焼結体を得た。

この数の焼成温度の σ a と K ι c に 与える影響を 第 31 表に示した。

比較例 1 a ~ 1 f に示されるように、ヒドロキシアパタイトのみを用いて得られた焼結体は、実施例 1~10の焼結体と比較して焼結温度にかかわらずσ a と K ι c が 低い。

第 1 教

实施例	和	战	Ti O. 89	2 c	2 c		2 b			
	(1	(% 10	(g) *1	Ca (NO.) 2	H 2 O	(NH.) + HPO.	ин₄ он	H ₂ O	NH4 OH	H. O
	HAP	Ti O2	V	(g)	(at)	(g)	(2f)	(mi)	(nt)	(zt)
実施例1a	90	10	20.3	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
灾能例Ib	70	30	79.8	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全盘
实施例IC	50	50	186.9	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全员

^{*1:}反応柄に全量で3750対となるよう、水に分散させた。

加 2 黎

実施例	σΒ	Kec
	(kg/nm²)	(MPa·m¹/²)
実施例1a	23. 1	1.5
実施例1b	33.6	3.0
実施例1c	49.5	4.1

条件1400°C、1時間

第 3 获

実施例	焼成温度 (℃)	σB (kg/nm²)	Kic (MPa·m¹/²)
- 実施例 1 d	1250	21.8	1.3
尖箍例18	1300	33.7	2.8
実施例1 f	1350	43.6	3.5
実施例19	1450	海融	

(HAD 50vo1%, Ti O2 50vo1%)

第 4 聚

尖粒例		#B 1	戎 ,	Ti O. 8		2¢			2 b		2 2	
į.	L	(%1W)		(g):1	Ca (NO,);	Zr O (NO,) :	H. O	(NH4) + HPO4	NH. OH	H. O	NH. OH	H ₂ O
L	HAP	Ti Oz	Zr O,		(g)	(g)	(zt)	(g)	(zt) :	(21)	(zt)	(22)
义进列2a	50	10	40	36.9	354.2	520.6	1500全量	118.9	315.2	1500全日	99.6	750-2-15
尖起网20	50	40	10	147.7	354.2	130.2	1500全最	118.9	93.6	1500全量	99.6	750全量
災距別2c	50	49.5	0.5	182.8	354.2	6.5	1500全建	118.9	23.4	1500全量	99.6	750 (II

^{•1:}反応相に全量で3750対となるよう、水に分散させた。

实协例	σΒ	Kie
	(kg/mm²)	(MPa · m'/")
实验例2a	43.0	5.8
实施列2b	47.5	4.5
实施例2c	49.0	1.3

条件1400℃、1时間

第 6 表

实地列	加成温度 (℃)	σB (kg/mm²)	Kie (MPa·m¹/²)
灾脏例2d	1250	18.7	1.7
实施列20	1300	23.2	2.6
实施例21	1350	39.9	5.1
实施例20	1450	36.4	3.2

(HAP 50vo1%, Ti O: 10vo1%, Zr O: 40vo1%)

第7 袭

				<u> </u>								
艾迪列		組	戉	Ti O: 18	Zr O. 8	2¢		21)		2a	
		(%Lov)		(g) *1	(g) *1	Ca (NO,),	H ₂ O	(NH.) + HPO.	NH. OH	H ₂ O	NH. OH	H: 0
	НАр	Ti O ₂	Zr O,			(g)	(zf)	(g)	(xt)	(zt)	(zt)	(zt)
实施例3a	50	10	40	36.9	240.0	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
实施例3b	50	40	10	147.7	60.0	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全盘	99.6	750全量

^{*1:}反応相にTi O。とZr O。が全量で3750㎡となるよう、水に分散させた。

975 8 裂

σΒ	Kıc
(kg/ma²)	(MPa·m¹/²)
40.5	5.1
45.6	4.2
	(kg/mm²) 40.5

条件1400℃、1時間

第 9 获

实能例	焼疫温度 (℃)	σB (kg/mm²)	Kre (MPa·m³/³)
实抽例3c	1250	17.1	1.4
实施列3d	1300	20.5	2.1
実施列30	1350	33.2	4.2
实施例31	1450	30.3	3.0

(HAD 50vo1%, Ti O: 10vo1%, Zr O: 40vo1%)

第 10 表

災結例	#I	战		2 c		2 b	*		2 a	
	(1	(L 0)	Ca (NO,):	. (.ON) LA	H. O	(NH ₄) ₂ HPO ₄	ин, он	H ₁ O	NH. OH	H ₂ O
	HAD	AJ, O,	(g)	(g)_	(zt)	(g)	(2f)	(zt)	(mt)	(#t)
实施例4a	90	10	354.2	154.7	5000全量	118.9	19.7	5000全盘	193.4	2000全量
实施例46	70	30	354.2	588.1	5000全量	118.9	19.7	5000全量	356.6	2000全盘
実施例4c	50	50	354.2	1381.6	5000全量	118.9	19.7	5000全量	837.8	2000全量
契施例4d	99.5	0.5	354.2	3.5	5000全量	118.9	19.7	5000全级	101.7	2000全量

第 11 聚

第 12 表

実施例	σΒ	Kie
	(kg/am²)	(MPa·m¹/¹)
实施例 4 a	16.6	0.8
实施例4b	22.5	1.2
尖旋例4c	38.8	2.8
买施例4d	16.0	0.8

条件1300℃、1時間

实施例	焼成温度 (℃)	σB (kg/am²)	K _{1e} (MPå·m ^{1/2})
実施例48	1250	36.2	1.9
実施例41	1350	14.4	0.6
実施例49	1400	14.1	0.6
実施例4h	1450	10.5	0.5

(HAP 50vo1%, A.I. O, 50vo1%)

第 13 表

实施例	丰	成	A1.0. 8	2 c		2 b		2 a		
	(v	0.1)	(g) *1	Ca (NO,),	H ₁ O	(NH ₄) ₁ HPO ₄	NH4 OH	H ₂ O	NH. OH	H ₂ O
	НАр	A1.0,		(g)	(nt)	(g)	(zf)	(zt)	(zt)	(zt)
灾施例5a	90	10	21.0	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
実施例5b	70	30	79.9	354.2	1500全进	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
实施例5c	50	50	187.8	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量

*1:A1:O,初が反応補に全量で3750就となるよう、水に分散させた。

郊 14 教

第 15 教

灾施例	σB (kg/mat²)	Kie (MPa·m¹/³)
实施例5a	21.1	1.2
实施例5b	24.0	1.3
実施例5c	43.1	3.4

条件1400℃、1時間

实能例 烧成温度 Kic (MPa - m 1/2) (°C) (kg/mm²) 23.7 1.3 実施例54 1250 実施例5e 1300 28.4 1.8 実施例51 1350 28.5 2.0 央施例50 1450 41.6 2.8

(%Lovo2 %, A1. O, 50vo1%)

第 16 表

災地內		和	技		2¢				2b			
		(%1%)	_	Ca (NO,),	A1 (NO,),	Zr O (NO,) 2	H ₂ O	(NH4) 2 HPO4	ин, он	H ₂ O	NH. OH	H ₂ O
	HAD	10 . LA	Zr O ₂	(g)	(g)	(g)	(st)	(g)	(z t)	(zi)	(1t)	(#f)
火焰网6a	50	10 -	40	354.2	141.2	520.6	5000	118.9	371.6	5000	99.6	2000
实能网6b	50	40	10	354.2	564.7	220.6	5000	118.9	370.9	5000	99.6	2000

但し、表中の月。Oは全量

第 17 袭

实施网	σΒ	Kie
	(kg/mm²)	(MPa·m¹/²)
実施例6a	38.0	4.8
实施例6b	37.5	3.4

条件1350℃、1時間

第 18 表

奥納	規成温度 (で)	σB (kg/mm²)	Kie (MPa·m¹/²)
実施例6c	1250	17.5	1.3
実施例64	1300	. 24.2	2.2
実施例6e	1400	29.3	3.0
实施列61	-1450	25.7	· 2.8 ·

(HAP 50vol%, Al. O. 10vol%, Zr O. 40vol%)

TA 19 5%

火油剂		\$ 11	成	Zr O, 89		2c			2b			
1		(vo.1%)		(g) *1	Ca (NO ₃) ₂	, (,ON) LA	H, O	(NH.), HPO.	NH. OH	H2 O	NH. OH	H, O
L	HAp	A1, 0,	Zr O2		(g)	(g)	(#t)	(g)	(#f)	(zt)	(zt)	(nt)
火焰的列7a	50	10	40	240.0	354.2	141.2	3000全量	118.9	76.2	3000全量	99.6	1500全量
实施例7b	50	40	10	60.0	354.2	564.7	3000全量	118.9	245.7	3000全量	99.6	1500全量

*1: Zr O2 初が反応情に全量で7500mとなるよう、水に分散させた。

第 20 教

突触例	σB (kg/ag²)	K _{tc} (MPa·m ^{1/2})
奖纳例7a	38.2	4.2
实验例7b	38.1	3.2

条件1350°C、1时间

第 21 教

尖插网	焼成温度 (℃)	σB (kg/mm²)	Kıc (MPa · m¹/²)
実施例7c	1250	18.2	1.4
実施例70	1300	23.6	1.8
実施例7c	1400	31.5	2.7
实验例71	1450	27.3	2.3

(HAP 50vo1%, A1, O, 10vo1%, Zr O: 40vo1%)

灾越纲		組成		(8,O,LA	Zr O, B	2¢		26			2a	
		(%1ov)		. (g) *1	(g) *1	Ca (NO,) 2	н, о	(NH.) + HPO.	ин. он	Н₃ О	ин он	н₃ о
}	11Ap	A1. 0.	Zr O,			(g)	(31)	(g)	(#t)	(zt)	(11)	(1t)
SUMBa	50	10	40	38.4	240.0	354.2	1500全量	118.9	19. 7	1500全量	99.6	750全量
THE MAD	50	40	10	153.6	60.0	354.2	1500全盘	118.9	19. 7	1500全量	99.6	750全量

^{*1:}反正術にA1: 0, とZr 0, が全量で3750対となるよう、水に分散させた。

郑 23 聚

第 24 衰

实施例	规或温度	σB	Kie
	(3)	(kg/nm²)	(MPa · m ^{1/1})
実施例8c	1250	17.9	1.3
実施例8d	1300	21.2	1.6
实施例8c	1350	30.1	3.2
実施例8f	1450	25.6	2.6

(HAD 50vo1%, Al. O. 10vo1%, Zr O. 40vo1%)

第 25 教

艾维纳		#11 [&	Ti O2 8	2¢			21		2a		
		(% Lov)		(g) *1	Ca (NO,) 2	((ON) LA	H₃ O	(NH.) , HPO.	NH4 OH	H. O	NH. OH	H₁ O
	НЛР	Ti Oz	A1: 0,		(g)	(g)	(#t)	(g)	(zt)	(zt)	(zt)	(#t)
9344919a	50	10	40	36.9	354.2	564.7	3000全量	118.9	245.7	3000全量	99.6	1500全量
WEN19b	50	40	10	147.7	354.2	141.2	3000全量	118.9	76.2	3000企最	99.6	1500全典

^{*1:}反応格にTi O: 初が全量で 7500 対になるよう、水に分散させた。

第 26 表

第 27 教

σΒ 尖桩例 烧成温度 Kıc (MPa · m1/1) (kg/m²) (C) 実施例9c 22.3 2.0 实施例94 1300 39.2 2.4 41.5 3.0 实施例98 1400 実施例91 1450 30.5 2.3

(HAD 50vol%, Ti O: 40vol%, A1. O, 10vol%)

第 28 袭

实验网		组币	£	Ti O. 19	6 ,O , 1A	2c		2b			2a	
	L	(%1ov)		(g) *1	(g) +1	Ca (NO,) 2	H, O	(NH.) , HPO.	NH. OH	H ₂ O	ин, он	H ₂ O
	HAP	Ti O ₂	A1, O,			(g)	(zt)	(g)	(zt)	(mt)	(zt)	(21)
灾趋例10a	50	10	40	36.9	153.6	354. 2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
契約列10b	50	40	10	147.7	38.4	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量

*1:反応悟にTiO,とA.1,O,が全量で3750対となるよう、水に分散させた。

第 29 表

头结例	σΒ	Kie
	(kg/mm²)	(MPa · m ^{1/2})
买结例10a	41.5	2.9
奖結例10b	44.9	3.3

条件1400°C、1時間

第 30 表

实施例	が成温度 (で)	σB (kg/mm²)	K _{1c} (MPa·m ^{1/2})
实施例10c	1250	20.0	1.8
実施例10d	1300	31.8	2.3
实施 列10e	1350	36.1	2.5
实施例10f	1450	. 31.6	2.1

(HAD 50vo1%, A1. O, 10vo1%, Ti O, 40vo1%)

第 31 袭

比較例	焼成温度	σΒ	KIC
	(°C)	(kg/mm²)	(MPa · m ^{1/2})
比較例1a	1100	8.7	0.84
比較例1b	1150	10.3	0.98
比較例1c	1200	13.5	0.95
比較例1d	1250	15.0	1.00
比較例1e	1300	14.2	1. 10
比較例1f	1350	12.9	0.95

[発明の効果]

本発明の焼結体は、著しく高強度化、高初化されているので、人工骨、人工歯根材等の生体材料として有用であるのみならず、その他の機械部品等の工業材料、電子材料としても使用できる。

また、上記焼結体を製造する本発明の製造方法によって、Ca/P=1.67のリン酸カルシウム化合物およびCa/Pが 1.5~1.95の任意の範囲にあるリン酸カルシウム系化合物の焼結体が、酸化チタン等の酸化物を高分散させて製造することが

F 144

できる。また、常圧焼成で人工骨、人工歯根としての実用強度が充分達成できる。さらには、本発明の製造方法において生成する粉末を仮焼、成形、焼成することなしに、触媒、吸着材等に利用することも可能である。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明におけるリン酸カルシウム系 化合物粉末の製造法の一実施例を示す概略図。

1:溶液混合器、2a~2c:流入口、

3:流出口。

特許出願人 日 係 株式会社 代理人 弁理士 伊東辰雄 代理人 弁理士 伊東哲也

